⑮日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

[©] 公開特許公報(A)

昭63-119500

Dint Cl.⁴ C 07 K 15/14

識別記号

厅内整理番号

母公開 昭和63年(1988)5月24日

A 61 K 31/725

ABL ABY 8318-4H

7252-4C※審査請求 未請求 発明の数 5 (全13頁)

公発明の名称 硫酸化多糖体DS4152並びにこれを含有する血管新生抑制剤及び抗 腫瘍剤

> 创特 现 昭62-125443

经出 顧 昭62(1987)5月22日

優先権主張 望昭61(1986)5月23日登日本(JP) 動特額 昭61-118847

母発 明 者 井 上

和 怼 東京都江戸川区北萬西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

母発 明 者 田中 紀 子

東京都江戸川区北萬西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

母発 明 者 是 永 博

東京都江戸川区北萬西1丁目16番13号 第一製薬中央研究

所内

砂出 頭 人 第一製薬株式会社

東京都中央区日本橋3丁目14番10号

②代 理 人 弁理士 有賀 三幸 外2名

最終頁に続く

鲷

ガラクトース標準)

1 発明の名称

使酸化多糖体 DS 4152 並びにこれを含有 する血管新生抑制剤及び抗腫瘍剤

2 特許請求の範囲

1. ナトリウム塩として下配の物理化学的性質 を有する強酸化多糖体 DS 4152。

(1) 分子量(グルろ過法による)

29000±3000

(2) 元雲分析值

C 2442~2576% H 334~398%

N Q51~Q89% S 1Q6~117%

P Q77~106%

(3) 積かよび蛋白質の含量

確合量(%):57±3(フェノール-健康法、

蛋白含量(%) 『1±Q5(ローリー・フォ

リン法、牛血清アルプミン

標準)

(4) 比炭光度

(a) to -37° ± 1° (0.5% 水溶液)

(5) 赤外継吸収スペクトルにかける主要吸収者 1240,840(肩),810(ca-1; KBr)

(6) 溶解性

水に易用。エーテル、ペンセン、クロロホ ルム、メダノール、エタノール等の有機容器 には殆ど不容。

(7) 呈色反応

フエノールー硬像、アンスロンー発型、ビ エレット反応をよびローリー・フォリン反応

よびニンヒドリン反応も帰住。カルパソール 反応かよび坂口反応は陰性。

- (8) 塩基性、中性、原性の区別 126~8(3%速度水溶液)
- (9) 構成雑分よび夜間基、焼の含量 D - グルコース、D - ガラクトース、 SO₃Na かよび P (博)の含有モル比は D - グルコー 5. 一硫酸化多糖体 DS 4152 と。ステロイド剤 スを10としてそれぞれ約10:81:73 : 6 である。
- 叫 構成アミノ酸かよびアミノ糖 展加水分解物のアミノ 限分析計による分析 で、アラニン、グリシン、グルタミン康、ジー アミノピメリン酸、グルコサミンタとびムラ 7. リユーマチ性関節炎、増殖性網膜炎、乾癬、 ミン酸の存在を纏める。

求の範囲第5項記載の血管新生抑制剤。

- & 残骸化多糖体D8 4152 と、ステロイド剤 とを有効成分として含有する抗腫瘍剤。
- 3 発明の詳細な説明

〔重集上の利用分野〕

本発明は、新規な確康化多糖体 DS 4152 並びにこれを有効成分として含有する血管折 生抑制剤及び抗腫瘍剤並びにこれと更にステ ロイド剤を含有する血管新生抑制剤及び抗腫 毎剤に関する。

〔従来の技術及びその問題点〕

生産毎中に維導鋳等作用、感免防御作用から びインターフェロン財起作用を有する豪康化 多種体 DP 4639 が存在することが知られて

- は陽性。水解液のエルソン・モルガン反応な 2 健康化多糖体 D3 4152 を有効成分として 合有する血管新生抑制剤。
 - ユーリユーマテ性協節炎、増殖性網膜炎、乾癬、 確尿性胡腐炎。 未熟児網膜症に有効な等許謂 求の範囲第2項記載の血管新生抑制剤。
 - 4 健康化多糖体 D\$ 4152 を有効成分として 含有する抗腫瘍剤。
 - とを有効収分として含有する血管新生抑制剤。
 - 6. ステロイドが賠償コルチ: /ド頭、黄体ホ ルモン類、エストラン類及びアンドロスメン 類から選ばれたものである特許請求の範囲第 5 項記載の血管新生抑制剤。
 - 種尿性網膜炎、未熟児網膜症に有効を停許額

いた(特別昭 56-67301号。特別昭 57-42627号かよび特開昭59-25329号)。

本発明者らは、種々の有用性の期待される 健康化多糖体 DP 4639 ドウいて生物学的等 性を明らかにすべく検討をおこなつた結果、 DF 4639 が強い発熱性を有することを知つ たっ

(問題を解決するための手段)

- そこで、本発明者らは、この発熱性物質を ろ、 DP 4639 は、いくつかの成分の混合物 従来、ミクロコッカス sp. AT-25 の発酵 であり、そのうちの DS 4152 と名づけられ - たー 成分は晃鳥 性がなく、 しかも 優れた 血管 新生抑制作用及び抗腫瘍作用を有することを 見出した。

更にまた、本発明者は、この DS 4152 と ステロイド剤とを組合せると血管新生抑制作 用及び抗腫瘍作用が相乗的に増強されること を見出した。

本発明は、上記の知見に描くものであり、 その目的は、新規を確康化多類体 DS 4152 を提供するものである。

また、本発明の他の目的は、確康化多確体 DS 4152 を有効成分として含有する血管新 生物制剤及び抗盟傷剤を提供するものである。

更に、本発明の他の目的は、硫酸化多糖体 DS 4152 とステロイド剤とを有効成分とし て含有する血管新生抑制剤及び抗量瘍剤を提供するものである。

本明細書中の「血管新生抑制」とは、胚の

物工業技術研究所には、Micrococcus ep.
AT-25として、FERM P-5255及び
Arthrobactor sp. AT-25としてFERM
BP-1357の番号で容託されている)の培養
物から分離されるDP 4639 (特別昭56-67301号参照)から、その中に含まれる分
子量約15×10 以上の発熱性物質等を適
当な分子量分面法、例えばゲルろ過法や限外
ろ過法、アルコール
定要法で除くことによつ
て得られる。

すなわち、アルろ過法によれば DP 4839 を適当なアルろ過担体、例えば、セフアクリル (Sephaeryl S-300 (フアルマンア製)) を用いてアルろ過を行い、得られるフラクションについて高速アルろ過クロマトグラフィ

発育、資体形成、割傷の治療等に極めて重要をだけでなく、調節リューマチを含む慢性炎症、免疫応等の調解を対象に及び、動物を受ける血管の調査になる血管の対象に及び、対象を受ける。 したがいりの かい 血管 がい 一マチ 性関節 大き がい 一マチ 性関節 大き がい 一マチ 性関節 大き がい 一マチ 性関節 大き がい 一マチ は 過度 できるれた は 強い血管 が 生を 促しるので、 が 理解 に と が いるので、 が 理解 は は か で るる。 と さ は と し で と し で るる。

本発明の変配化多糖体 DS 4152 は、アルスロパクター sp.AT-25 (工業技術院領生

(東洋ソーダ製G3000 SWカラム使用)
 を行い、排除限界(ポイド・ポリユーム、
void volume)にピークを示すフラクション
(H面分)とポイド・ポリユームにピークを
与えず分子量約2×10°~8×10°の範囲
に帯出されるフラクション(L面分)を各々
集め、透析する。

また、限外产過は適当な膜(例えば Amicoa
社製の YM10 、 YM30 、 XM50 、 PM30 や
Filtroa 社製の NOVA100 、 OMEGA100 、
NOVA50 、 OMEGA50 等等に YM10)を用
い、登業ガスによる加圧またはベリスタリッ
ク (periatalic) ポンプによつて加圧 (Q 5 ~ 5 ほ / cm² 程度) し、透過液を D3 4152
として集めればよい。使用存储は、水・エタ

ノール(10:2~3)または水が道当であ C 2442~2576% H 334~398% り、4℃乃至宣軍で行なうのが一般的である。 得られた各選折内蔵を繊維後ろ選し、ろ故 を教倍量のエタノール中に投拝下注ぐことに (3) 権かよび蛋白質の含量 より生成する白色沈景を集め、80%エタノ ール、エタノール、アセトンの展に洗つた袋、 波圧乾燥すれば、目的とする DS 4152 (L 面分)と発熱性物質(且面分)が各々得られ **3** 0

こうして得られる DS 4152 は以下に送べ る物理化学的籍性質を示す。下配の物性はそ のナトリウム塩についてのものである。

- (1) 分子量(ゲルろ過法による) 29000±3000
- (2) 元素分析値(5ロットの巾を示す)

ルム、メタノール、エタノール等の有機再媒 には殆ど不存。

(7) 虽色反応

フエノールー従屋、アンスロンー使職、ピ ユレット反応をよびローリー・フォリン反応 は時性。水無液のエルソン・モルガン反応な よびニンヒドリン反応も陽性。カルパソール 反応かよび坂口反応は除性。

- (8) 塩基性、中性、産性の区別 9月日~8(3%最度水器液)
- (9) 構成雑かよび発度基、燐の含量 D - グルコース、D - ガラクトース、 SO:Na かよび P (構)の含有モル比は D - グルコー スを10としてそれぞれ約10:61:73 : 6 7 5 6 0

N Q51~Q89% 8 1Q8~117%

P 077~106%

福含量(%):57±3(フェノールー接取 法、ガラクトース復進)

蛋白含量(%):1±Q5(ローリー・フォ リン法、牛血清アルプミン 標準)

- (4) 比炭光度 (a)# -37°±1°(Q5%水溶液)
- (5) 赤外華吸収スペクトルにかける主要吸収帯 1240,840 (肩),810 (ca-1; KBr)
- (6) 君解性 水に易得。エーテル、ペンゼン、クロロホ

40 構成アミノ酸かよびアミノ種

屋加水分解物のアミノ屋分析計による分析 で、アラニン、グリシン、グルタミン型、ジ アミノピメリン酸、クルコサミンコエびムラ ミン屋の存在を認める。

叙上の DS 4152 は、後配実施例で示す如 く、単独でも血管新生抑制作用を有するもの であるが、ステロイド剤と組合せることによ り、更に使れた血管新生抑制作用を示す。

尚、本発明の血管新生抑制剤にかいては、 - DS 4152 の代列にヘパリン、低分子へパリ ン将を使用するとともできる。

- 従来、アレドニソロン、Ba-メナルアレ - ドニゾロン、デキサメナソン等のステロイド ホルモンが、毎胚漿尿度、気角膜、ハムスタ

特開昭63-119500(6)

一類袋に実験的に辞述された血管新生を抑制する作用を有するととが報告されている
(Caacer,Ree.39 1305(1979) J.Nati.
Caacer Inst.57 769(1976) 及び Pree.
Nati.Acad.Sci.USA 78 1176(1981))。
また、ステロイドホルモンのうち、種質コルテコイド(プレドニソロン、プレドニソン、プレドニソン、ペラメサソン等)は白血病、感性リンパ重、乳癌、前立腹癌の治療に使用されている。

更に、アンドロスタンを母核とする男性ホルモンであるテストステロンプロピオネート、フルオキシメステロン等が抗乳腺腫瘍剤として用いられてかり、20~30%の有効率が得られると報告されている(Oacciegia 10 72(1984))。

プロンかよびその詩導体(アセテート、へき サクシネート、フォスフエート、アテルアセ テート、テトラヒドロフタレート、トリメテ ルアセテート等);メテルプレドニツロンか よびその詩導体(アセテート、へきサクシネ ート等);ベタメサツンかよびその詩導体 (フォスフェート、ペレレート等)が挙げら れる。

また、グルココルチコイドの C-11位の水 尿基がα配置になつた具性体(たとえば、 11 α-エピハイドロコーチソン)も含まれ るし、前記グルココルチコイドのナトラハイ ドロ代謝物(グルココルチコイド活性の有無 は関連しない)も含まれる。

更に、黄体ホルモンであるプログステロン、

更にまた、プロゲステロンの辞事体、テストステロンの辞事体かよびエストロジニン剤が前立服癌の治療に用いられている。

前記の DS 4152 と組合せ用いることのできるステロイド剤は、増質コルチコイド類、 黄体ホルモン類、エストラン類及びアンドロスタン類等であり、より具体的には次のものが例示される。

(1) プレグナンを母核とするステロイドホルモン、すなわちグルココルテコイドであり、たとえばコーテソンかよびその誘導体(アセテート、エナンテート、クンデシレート等);
ハイドロコーテソンかよびその誘導体(アセテート、ヘミナクシネート、カプロエート等);
プレドニソンかよびその誘導体; プレドニ

メドロキンプロゲステロンかよびその誘導体 (アセテート等)、デイドロゲストロンかよび その17α-アセトキシ誘導体(デュファス トン)等があげられる。

更にまた、ミネラロコルナコイドであるア ルドステロン、デソキシコルチコステロンか よびその誘導体(アセテート、トリメテルア セテート、エナンテート、フエニルプロピオ ネート等)もあげられる。

(2) アンドロスタンを母核とするステロイドホルモン、すなわち、男性ホルモンであり、たとえば、アンドバステロン、テストステロンシよびその誘導体(プロピオネート、エナンテート、プテレート、カプリレート等)があげられる。また、エピテオスタノールおよび

その関導体、ミピテオスタンがあげられる。 さらにフルオキシメステロンかよびその関導 体、メテルテストロンかよびその関導体、ス タノロンかよびその関導体も含まれる。

(3) エストランを母核とするステロイドホルモン、すなわち、卵胞ホルモンであり、たとえば、エストロンかよびその酵源体、エストラジオールかよびその酵源体(ペンソエート、ジアロピオネート、パレレート、ウンデモノエート等)、エストリオールかよびその酵源体(トリプロピオネート等)があげられる。

本発明の血管新生抑制剤の剤型としては、 有効成分を医学的に許容される担体、賦形剤 を含有する種々の形態、例えば水または各種 の輸液用製剤に再解させた液剤、散剤、競粒

である。注射による投与の場合は通常経口の 1 / 5 量が進当である。

さた、本発明の血管新生抑制剤を抗腫傷剤 として用いる場合の投与方法及び用量も、ほ ほ上記と同じである。

〔発明の効果〕

本発明の DS 4152 はそれ単独であつても 血管新生抑制作用を奏するが、これを更にス テロイド剤と組合せるとより受れた血管新生 抑制作用を奏する。

したがつて、DS 4152 単独であつても血管新生抑制剤として有用であるが、更にステロイド剤と組合せたものは相乗的に作用が増強されるので、例えば腫瘍血管の新生を抑制し、癌の増殖を防ぐ血管新生抑制剤として等

剤、貸剤、注射剤、当剤等が挙げられる。

本発明の血管新生抑制剤がDS 4152 とステロイド剤とを含有するものである場合、これらをそれぞれ別個に上記剤型の単剤に調製して組合せ剤とすることも、あるいは両成分を含む合剤とし製剤化することもできる。

に有用なものである。

〔笑施分:

次に実施例を挙げ、本発明を更に詳しく説 明する。

実施例1(4)

~8×10°の範囲に溶出されるフラクショ ンを集め(前700m)、脱イオン水に対し て透析した。透析内蔵を約50はまで透緯後 (4) 糖、蛋白、3かよび P 含量(第1長) ろ通した。ろ放を約400mのエダノール中 へ提择下降下して、生成した沈麗を集め、と れを90%エタノール、エタノール、アセト ンの順に売つた後、波圧乾燥(50℃、8時 間)して目的物の DS 4152 の白色粉末3.8 りを得た。

一方、上記高速ゲル戸通クロマトグラフィ ーでポイド・ポリュームにピークを与えるフ ラクションを集め(約90×)、上述のDS 4152 の場合と同様に処理して、日面分を数 黄色粉末としてQ18ヶ得た。

(b) ガラクトース、グルコース、茯苓苦なよび 類の構成モル比

検体を1規定保護中100℃で5時間加水 分解しイオン交換樹脂で脱塩処理した後、常 法によりアルジトールアセテートとしてガス クロマトグラフィーで分析した。また、張陵 益かよび燐のモル比は、3かよびPの含量 (%) から算出した。

第 2 表

| | ガラクトース | グルコース | 交叉基 | 编 |
|---------|--------|--------------|-----|----|
| DS 4152 | 6.1 | LO | 7.3 | Фв |
| DF 4639 | 8.2 | 10 | 7.3 | σe |
| 3 重分 | 6.2 | 10 | 8.9 | αв |

貫2長は、グルコースを10モルとした海

分子量(デャストラン領庫)が約2×10° DS 4152の物理化学的性質かよび生物学 的性質をDF 4639 かよびそのH面分と比較 して示す。

| | 1) 糖 (%) | 2) 5 (%) | 3) 蛋白(%) | 4) P (%) |
|---------|-------------|-------------|-------------|-------------|
| DS 4152 | 58 | 111 | 1 1 | 088 |
| DF 4639 | 5 4 | 108 | 1.3 | 086 |
| R画分 | 42 | ,79 | 7. 6 | 072 |

- 1)フエノール-健康法(ガラクトース換算)
- 2)アントノポラスの方法(C.A.Aatozopezioe, Acta Chem. Seand. 16, 1521 (1962)) による
- 3)ローリー・フォリン法(牛血清アルプミン換算)
- 4) チエンらの方法 (P.S.Chea et al., Anal.Chem. 28,1756(1956))KIS.

合の各成分のモル比の1例である。

(4) 構成アミノ酸や上びアミノ糖の同定

DS 4152 を3規定塩酸中、100℃16 - 時間加水分解した後、常法によりアミノ酸分 折計にて分析した結果、アラニン、グリシン、

- グルタミン団、ジアミノピメリン間、グルコ サミンダよびムラミン酸のピークを認めた。

(d) 比旋光度: (α) (e=Q5、水)

第3表

| | 比旋光度 |
|---------|------|
| DS 4152 | -37 |
| DF 4639 | -36 |
| H 亚分 | -34 |

(a) ゲルろ過暦出パメーン

第1回、第2回かよび第3回に、それぞれ

D8 4152、 DP 4839 かよび R 画分の高速 ゲル戸通クロマトグラムを示す(東洋ソーダ 製G 3 0 0 0 8Wカラム使用 、 溶製Q 1 M 酢酸カリウム装備液 pH G 5、 Q 9 ml / 分、 振準物質デャストランエ-10 かよびエ-40)。

- (f) 集外部吸収スペクトル 2 町/町水帯液にかいて2 2 0 ~ 3 4 0 am に低大吸収は認められない。
- (g) 赤外線吸収スペクトル(KBr 鏡) 1240、840(肩) to よび 810 ca ⁻¹ 化、硬 酸化多糖化等額的を吸収を示す。

DS 4152 の構造としては、主としてD - ガラクトースと D - グルコースから成る補質部分にムラミン酸フォスフェートを介してペプナドグリカン部の結合した硫酸化多糖体で

あると推定される。

(b) 発胎性試験

日本展局方(第10改正)に単じて行った 発熱性試験の結果を第4表に示す。

以下余白

(i) DS 4152 の急性毒性(マウス、骨圧)は、 LD₁₀が2000 可/ロ以上であつた。実施例1(5)

DP 4839 (8.0 m)を300mの水-エ

メノール(10:3)溶薬に痔瘍し、YM10

実(418 cm²、アミコン社製)を用いて、登
気で加圧(15 m/cm²)下、室温で限外戸
過した。上記溶薬を追加しながら透過液量が
約34となるまで実施した。透過液の過縮液
(約50ml)に100mの酢酸ナトリウムを
加えて溶解した後、速心分離により得られる
上清を約500mlのエタノール中へ後拝下滑
下した。生成した沈澱を集め、90%エタノール、エタノール、アセトンの膜に洗つた後、
波圧乾燥(55℃、5時間)してDS 4152

캁 Ħ 90 93 4 a 0 上昇度 200 Ö 7 邁 生 020 1.6 022 1.8 0 0 悪 4639 # H

Œ

•+(路供), -(新件

の白色粉末331を得た。

とのものの物理化学的性質は、次化示す糖、 至白、3及び?の含量を除き、実施例1(4)の DS 4152 と同一であつた。

58% 符合量

5 含量 113%

蛋白含量 0.9%

P 3 2 092%

高速ゲル戸道クロマトグラムを第4回化示 す(G3000 S♥カラム、Q1M酢使ナトリ ウム最情報(pE 6.5)、 Q 8 ml / 分)。

実施 併 2

鸡胚浆尿囊血管新生因止試験(直接法): (Nature 297:307,(1982))の方法を一 · DS 4152 を併用した場合の効果について調

をQ5 us / 海胚の量(血管新生化影響のな い量) 用いた。また、比較として、 DF 4839 及び耳面分についてもその活性を調べた。と の結果を第5長に示す。

第5段 50%血管新生阻止是(ID, · 值)

| | DS 4152 | DF 4639 | 耳面分 |
|-------------------------------|---------|---------|-----|
| ID ₁₀ 值 (aF/為胚) | 3 | 30 | 600 |

実施例2と同様な方法で、各種ステロイド と DS 4152 の併用による ID: 6 値の変化を検 討した。この確果、種々のステロイドに10

西改良した以下の方法で行つた。

爲(ノーリンクロス)の4~5日前受控制 の役尿膜に、生理食塩水で再解したり3 4152 又はヘパリンを抵加し、37℃で培養した。

裏物添加2日後に、景泉膜血管の発達度を 生理食塩水のみを添加した対照と比較し、プ ロピット法により、50%血管新生国止量 (ID:e 値)を算出した。

この結果、本発明の DS 4152 の ID₁₀ 値 は、160g であつた。これに対し、ヘパ リンは、100 48 でも作用を示さなかつた。

実施舞2と同様化して、ステロイドと

べた。ステロイドとしては、酢酸コーチソン 💮 🖅 の DS 4152 を加えれば、それぞれの 鶏 **延環尿臓血管新生阻止活性が16~100倍 に増加することが明らかとなつた(第日表)。**

第6表

| | I Dyo 僅(uf/embrye) | | |
|---------------|--------------------|--------------|----------------------------|
| ステロイド | 单独 | DS 41 と併用 | 52 ₍ 增加) 倍数) |
| コーナソンアセテート | 120 | 017 | (71倍) |
| ハイドロコーチゾン | 110 | 016 | (69) |
| プレドニソロン | 130 | 008 | (163) |
| 8α-メチルナレドニゾロン | 115 | 003 | (383) |
| ペタメサゾン | 080 | 005 | (160) |
| ナトラハイドロ3 | 100 | 001 | (1000) |
| プロゲステロン | 102 | 049 | (21) |
| メトロキシプロゲステロンア | 112 | 042 | (27) |
| 178-エトトラジオール | 196 | 028 | (70) |
| フルオキシメステロン | 124 | 012 | (103) |
| 5α-アンドロスタン | 232 | 029 | (8) |

実施例5

血管新生阻止作用(ez vive 法):

DS 4152 を生理食塩水に再解し、ICR系 地マウスに皮下もしくは経口で投与し、6時間後に血液を採取した。Q313%クェン酸ナトリウムで凝固を阻止し、直接法と同様に5日齢受精癌症染尿膜に添加し、2日後に判定した。この結果を第7表に示す。

第7長

| 投与ルート | 投与量(四ノリ) | 血管新生溫止率 (%) |
|-------|----------|-------------|
| 桂口 | 3 | -59 |
| | 30 | 264 |
| | 300 | 627 |
| 皮下 | 3 | 1.6 |
| | 30 | 378 |
| | 300 | 661 |

第6表

| 投与ルート | DS 4152 | DF 4639 | 日五分 |
|-------|---------|---------|------|
| 皮下 | 922% | 833% | 888% |
| 長口 | 927% | 888% | 628% |

DS 4152 かよび DF 4839 は経口、皮下 いずれの経路によつても常尿膜血管新生を抑 制することが認められた。

実施男で

血管新生阻止作用(ez vive 法):

ICR系雄マウスに、生理会塩水に再解した DS 4152 を経口投与した。ステロイドは、 DS 4152 と共にまたは単独で、生理会塩水 に懸濁して経口または筋肉内投与した。

投与6時間後に採血し、Q313%クェン

この結果から明らかなように、用量依存的 な血質新生抑制作用が認められた。

突施 例 6

血管新生组止作用(ex vive 法):

実施例5と同様にして、ステロイドと
D3 4152を併用した場合の効気について調べた。ステロイドとしては、即2 4152はシンであるようの割合で用い、D3 4152はシンの耐力では300時となるよう調整とである。となるは、との対象とでは300時景を選及に示すない。この発達度をはなるの発達度を100%とした時の発達度を100%とした時の発達度を100%とした時の発達度を100%とした時の発達度を100%とした時の発達度を100%とした時の発達度を100%とした時の発達度を100%とした時の発達度を300%と

使ナトリウムで疑問を阻止し、これを直接法と同様に5日齢受精卵環尿膜に加え、2日後に血管新生に及ぼす効果を利定した。結果は、同量の生理食塩水のみを投与したマラスの、6時間経過後の血液を加えた場合の環尿血管の発達度を対照とし、阻止百分率で示した。この結果は海9長の通りである。

以下余白

| 3 |
|---|
| Œ |
| 滞 |

| | | | | | X701F | DS 4152投与数 | 血管新生阻止等 |
|----|--|------------------|---|---------|---------------------|-------------|-----------|
| | 5 | 以 0 1 5 | | | 智能化(メート) 故与朝(ね/3) | (.4 : 4/6) | (* |
| 1 | | 4 3 4 | | [3] | は、これは中土だが十二日 | 0 | 2.7 |
| * | * | | 、(そり/1)をは光神器 | 高の格() | | 08 | 781 |
| | | | | | • | 0 | -26 |
| 20 | な事件 | • | 230±018 (100) | • | 41904 FD8 (4.4.) | 30 | 71.7 |
| | D# 4152 | 90 | Q86±Q08 (37) | ຄຄ | 4 | 0 | -173 |
| ! | ₩ ₩ ₩ ₩ | | | | | 30 | 807 |
| 3 | 3 6 6 | 1 1 1 | | • | ď | 0 | 07 |
| | ************************************** | | こかきょうロントを選挙可能となるでは、これに十ち時間の記載の | |) | 30 | 6 |
| 3 | 東省投与群のメデ | イアン生存日 | (b) (乗物投与部のメディアン生存日数/対脈群のメディアン生存日誌-1)×100 | -1)×100 | エピナオスタノール(1.m.) 5.0 | 0 | 184 |
| | | | | | | 30 | 234 |
| | | | | | 001 | 0 | 242 |
| | | | | | | 30 | 37.6 |
| | | | | | | | |

M5076

突進例8

抗重霉式缺:

C5731/6 建マウスに同系の卵巣由来度 水蔵郷 15076を L × 1 0 個皮下接種し、5 日目より D8 4152 を30 4/41日1回通 6 図皮下投与したところ、著名を抗腫瘍効果 と生存日数の有意な延長が認められた。ナセ わち第10長に示すように移植21日目の屋 毎平均重量は対照群の37%(83%抑制) であり、かつメディアン生存日数が対照群よ り33%延長した。

・腫瘍平均重量は、腫瘍境の長軸と短軸の長 さを周定し、以下の式から求めた。

魔獅平均重量中(長輪)×(短軸)*×¹/₂

抗量多 試験:

ICR 系雄マウス(5遅齢)に ザルコーマ 180(8180)を1×10 個皮下接種 3日目より酢酸コーチソンの生理食塩水 悪機被を250甲/4/日の割合で3日間、 100甲/甲/日の割合で1日投与した。

DS 4152 は生理食塩水に溶解し、Q 6 1 もしくはAIW/マウスとなる様1日1回皮 下るしくは経口にて4日間投与した。移植で 日目に隠寂して臓器重量を対照と比較したと ころ第11長に示す如く酢酸コーチソンのみ を投与した群では腫瘍重量は生理支塩水投与 群と蓋がなかつたが、さらに DS 4152 を煌 与することにより顕著な増殖阻止作用が得ら

计位置

れ、対策群の融資電量の G.9~175%であった。

第11長

| 45. 19. | 251 | 2 |
|-------------------------------------|-----------------------|------------|
| | 平均值士 標準調整 | T/C% |
| 生理食塩水(90) | 0361± | 1000 |
| 生理食塩水(**) | 0191 0391± | 1000 |
| 酢酸コーチソン | 0122 0340± 0162 | 942 |
| D\$ 4152 (Q61m/messe pe) | Q361± Q070 | 1000 |
| D\$ 4152 (6.1mg/meese pe) | 0261± 0077 | 723 |
| DS 4152 (Q61呵/meese pe) +酢酸コーチゾン | Q063± Q018 | 175 |
| DS 4152 (61可/meter pe) 十郎酸コーチソン | Q028± | 7.4° |
| D\$ 4152 (Q61m/meres ss) | Q322± | 824 |
| D\$ 4152 (61m/mees se) | Q355± | 908 |
| DS 4152 (QB1時/meese se) 十郎酸コーチソン | 0038 | 161** |
| DS 4152 (61時/meese se) 土酢酸コーチソン | Q035± | 69. |

*P<Q05、**P<Q01 ステユーデントtー 検定化よる

故面し往射剤とする。

実施例12

贷料:

4 図面の簡単な説明

第1図ないし第4回は高速ゲル戸通クロマ トグラムである。 、

以上

実施男10

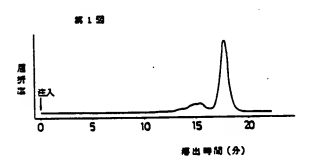
賴拉斯:

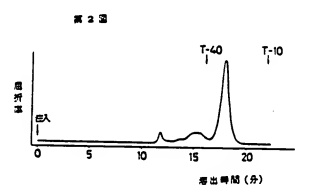
D8 4152 6 号、乳糖3 0 0 号、トゥモロコンデンデン 1 4 4 号、カルギャンメテルセルロースカルシウム3 0 号及びヒドロキシデロピルセルロース2 0 号を用い、常法に従つて5 0 0 号の類粒剤を調製した。この類粒剤は症状にあわせて1 日 5 0 0 号~5 9 を服用する。

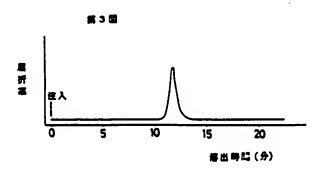
夹烙例11

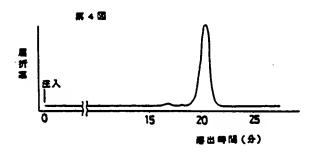
进射期:

DS 4152 12号、塩化ナトリウム90号を注射用蒸電水に溶解し、10㎡とする。 この溶液をメンプランフィルターで評価した 後、アンプルに充填し、115℃で30分間









第1頁の銃き @Int_Cl_4 識別記号 庁内整理番号 A 61 K 31/725 37/02 C 08 B 37/00 C 12 P 19/04 ADU ABE 3615-4C 6779-4C C-8515-4B C 08 B C 12 P //(A 61 K 7252-4C 東京都江戸川区北萬西1丁目16番13号 第一製薬中央研究 母発 明 者 正 小 河 秀 所内